

Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1. Lähettäjä		I.2. IMSOC-viite		I.2.a. Paikallinen viite			
	Nimi				I.3. Toimivaltainen keskusviranomaisen			
	Osoite				I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomaisen			
	Maa		ISO-koodi					
	I.5. Vastaanottaja			I.6. Pitopaikasta riippumaton kokoamisia toteuttava toimija				
	Nimi			Nimi				
	Osoite			Osoite				
	Maa			Hyväksyntänu mero				
				Maa				
	ISO-koodi			ISO-koodi				
I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi		I.9. Määränpäämaa		ISO-koodi		
I.8. Alkuperäalue		Koodi		I.10. Määränpääalue		Koodi		
I.11. Lähetyspaikka			I.12. Määräpaikka					
Nimi			Nimi					
Osoite			Osoite					
Hyväksyntänu mero			Hyväksyntänu mero					
Maa			Maa			ISO-koodi		
ISO-koodi								
I.13. Lastauspaikka			I.14. Lähtöpäivä -aika					
Nimi								
Osoite								
Hyväksyntänu mero								
Maa								
ISO-koodi								
I.15. Kuljetusväline			I.16. Kuljettaja					
Tyyppi		Asiakirja	Tunnistetiedot		Nimi			
					Osoite			
					Hyväksyntänu mero			
					Maa		ISO-koodi	
			I.17. Mukana seuraavat asiakirjat					
			Document Type					
			Kaupalliset en asiakirjojen viitenumerot					
			Myöntämispäivä					
			Maa					
			Myöntämisaika					
I.18. Kuljetusolosuhteet								
Ympäristö <input type="checkbox"/>		Jäädetytetty <input type="checkbox"/>			Jäähdytetty <input type="checkbox"/>			
I.19. Kontin nro / sinetin nro								
I.20. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen								
Sukusolut ja alkiot <input type="checkbox"/>								
I.21. Kolmannenmaan kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>								
Kolmasmaa			ISO-koodi					
Poist umispaikka			Rajatarkastusaseman koodi					
Maahantulopaikka			Rajatarkastusaseman koodi					
I.22. Jäsenvaltioiden kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>			I.23. Vientiä varten <input type="checkbox"/>					
Jäsenvaltio			ISO-koodi		Kolmasmaa		ISO-koodi	
					Poist umispaikka		Rajatarkastu saseman koodi	
I.24. Arvioitu kuljetusaika			I.25. Reittisuunnitelma					
I.26. Pakkausten kokonaislukumäärä		I.27. Kokonaismäärä		I.28. Kokonaisbruttopaino				
I.30. Lähetyksen kuvaus								
<b>1. 05 MUUALLE KUULUMATTOMAT ELÄINPERÄISET TUOTTEET</b>								
<b>0511 Muualla kuulumatonta eläintuotteita; ihmisravinnoksi soveltumattomat kuolleet 1   tai 3   ryhmän eläimet</b>								

051199 muut					
05119985 muut					
#1.	Tavara	Tunnist numero	Määrä	Tavaran luonne	Tunnist usmerkki
Laji		Pakkausten lukumäärä	Keräyspäivämäärä	oksen/pitopaikan/keskuksen	Type
<b>Osa I: Lähetyksen kuvaus</b>					

II. Terveyttä koskevat tiedot			
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:			
Osa II: Todistus	II.1	Siemennesteen keräysasema(1), jolla osassa I kuvattu siemenneste on kerätty, käsitelty ja varastoitu kauppaa varten, on toimivaltaisen viranomaisen direktiivin 92/65/ETY(2) liitteessä D olevan I luvun I jakson 1 kohdan ja II jakson 1 kohdan mukaisesti hyväksymä ja valvoma;	
	II.1.1	sen jakson aikana, joka on alkanut 30 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää ja joka päättyy tuoreen tai jäädytetyn siemennesteen lähetyspäivänä tai jäädytetyn siemennesteen vähintään 30 päivän pituisen varastointiajan päättyessä, siemennesteen keräysasema	
	II.1.1.1	on sijainnut sellaisen jäsenvaltion alueella tai, aluejaon ollessa kyseessä, alueen osassa(3), jota ei ole pidetty direktiivin 2009/156/EY(4) 5 artiklan 2 kohdan a ja b alakohdan mukaisena afrikkalaisen hevusruton tartunta-alueena;	
	II.1.1.2	on täyttänyt direktiivin 2009/156/EY 4 artiklan 5 kohdassa vahvistetut tiloja koskevat vaatimukset;	
	II.1.1.3	on pitänyt ainoastaan sellaisia hevoseläimiä, joissa ei ole ilmennyt mitään hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan tai hevosen tarttuvan kohtutulehduksen kliinisiä merkkejä.	
	II.2	Asemalle on otettu ainoastaan sellaisia hevoseläimiä, jotka täyttävät direktiivin 2009/156/EY 4 ja 5 tai 12–16 artiklan vaatimukset.	
	II.3	Osassa I kuvattu siemenneste on kerätty luovuttajaoreista,	
	II.3.1	joissa ei ole ollut mitään kliinistä merkkiä mistään tarttuvasta taudista päivänä, jona ne on otettu siemennesteen keräysasemalle, eikä siemennesteen keräyspäivänä;	
	II.3.2	jotka on pidetty siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden 30 päivän ajan tiloilla, joiden hevoseläimissä ei ole kyseisenä aikana ilmennyt kliinisiä merkkejä hevosen arteriittiviruksen aiheuttamasta tartunnasta tai hevosen tarttuvasta kohtutulehduksesta;	
	II.3.3	joita ei ole käytetty astutukseen siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana eikä kohdassa II.3.5.1, II.3.5.2 tai II.3.5.3 tarkoitettujen ensimmäisen näytteen ottopäivien ja keräysjakson päättymisen välisenä aikana;	
	II.3.4	joille on tehty seuraavat testit, jotka täyttävät vähintään maaeläinten diagnostisia testejä ja rokotteita käsittelevän OIE:n käsikirjan asiaa koskevassa luvussa olevat vaatimukset, toimivaltaisen viranomaisen tunnustamassa laboratoriossa, jonka akkreditointiin jäljempänä mainitut testit sisältyvät asetuksen (EY) N:o 882/2004(5) 12 artiklan mukaisesti:	
	II.3.4.1	hevosen näivetystaudin (EIA) varalta agargeeli-immunodiffuusiotesti (AGID eli Coggins-testi) tai entsyymivälitteinen immunosorbenttimääritys (ELISA) negatiivisin tuloksin;	
	II.3.4.2	hevosen arteriittiviruksen (EVA) aiheuttaman tartunnan varalta	
	(3) <input type="checkbox"/>	joko	[II.3.4.2.1 seerumilaimennoksella 1:4 tehty seroneutralisaatiotesti negatiivisin tuloksin;]
	(3) <input type="checkbox"/>	ja/tai	[II.3.4.2.2 viruseristystesti, polymeraasiketjureaktio (PCR) tai reaaliaikainen PCR negatiivisin tuloksin määräosasta luovuttajaorin siemennesteen koko määrästä;]
II.3.4.3	hevosen tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) varalta taudinaiheuttajan tunnistustesti luovuttajaorista otetuista kolmesta näytteestä (tupponäytteet), jotka on otettu kahdella eri kerralla vähintään seitsemän päivän välein ainakin esinahasta, virtsaputkesta ja fossa glandiksesta;		
näytteitä ei missään tapauksessa ole otettu aiemmin kuin seitsemän päivän (systeminen hoito) tai 21 päivän (paikallinen hoito) kuluttua luovuttajaorin mikrobilääkehoidon jälkeen, ja näytteet on sijoitettu kuljetuselatusaineeseen, jossa on aktiivihilteä, kuten Amies-alustalle, ennen lähettämistä laboratorioon, jossa niille on tehty seuraava testi negatiivisin tuloksin:			
(3) <input type="checkbox"/>	joko	[II.3.4.3.1 viljely mikroaerofiilisissä olosuhteissa vähintään seitsemän päivän ajan Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttajan eristämiseksi; viljely on käynnistetty 24 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimestä tai 48 tunnin kuluessa, jos näytteitä on säilytetty viileässä kuljetuksen aikana;]	
(3) <input type="checkbox"/>	ja/tai	[II.3.4.3.2 polymeraasiketjureaktio (PCR) tai reaaliaikainen PCR Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttajan genomien havaitsemiseksi 48 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimestä;]	
II.3.5	joille on tehty vähintään yksi seuraavissa kohdissa II.3.5.1, II.3.5.2 ja II.3.5.3 esitetystä testausohjelmista kussakin tapauksessa kohdassa II.3.4 määritellyin tuloksin:		
(6) <input type="checkbox"/>	[II.3.5.1	Luovuttajaori on pidetty yhtäjaksoisesti siemennesteen keräysasemalla edellä kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän ajan ja koko keräysjakson ajan, eikä	

Osa II: Todistus	II. Terveyttä koskevat tiedot		
	<p>yksikään siemennesteen keräysasemalla olevista hevoseläimistä ole ollut välittömässä kosketuksessa terveystilanteeltaan luovuttajajoria heikompiin hevoseläimiin.</p> <p>Kohdassa II.3.4 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään kerran vuodessa lisääntymiskauden alkaessa tai ennen tuoreena, jäädytettynä tai jäädytettynä kaupan pidettäväksi tarkoitetun siemennesteen ensimmäistä keräystä ja aikaisintaan 14 päivän kuluttua siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneen, vähintään 30 päivää kestäneen pitoajan alkamisesta.]</p> <p>(6) <input type="checkbox"/> Luovuttajajori on pidetty siemennesteen keräysasemalla osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän ajan ja koko keräysjakson ajan, mutta se on siirtynyt asemalta pois asemaeläinlääkärin vastuulle alle 14 päivän pituiseksi yhtäjaksoiseksi ajaksi, ja/tai muut siemennesteen keräysasemalla olevat hevoseläimet ovat joutuneet välittömään kosketukseen terveystilanteeltaan heikompien hevoseläinten kanssa.</p> <p>Kohdassa II.3.4 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään kerran vuodessa lisääntymiskauden alkaessa tai ennen tuoreena, jäädytettynä tai jäädytettynä kaupan pidettäväksi tarkoitetun siemennesteen ensimmäistä keräystä ja aikaisintaan 14 päivän kuluttua siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneen, vähintään 30 päivää kestäneen pitoajan alkamisesta,</p> <p>ja tuoreena, jäädytettynä tai jäädytettynä kaupan pidettäväksi tarkoitetun siemennesteen keräysjakson aikana luovuttajajorille on tehty seuraavat kohdassa II.3.4 kuvatut testit:</p> <p>a) hevosen näivetystaudin osalta yksi kohdassa II.3.4.1 kuvatuista testeistä on viimeksi tehty verinäytteestä, joka on otettu(7) enintään 90 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää;</p> <p>b) hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan osalta:</p> <p>(3) <input type="checkbox"/> joko [yksi kohdassa II.3.4.2 kuvatuista testeistä on viimeksi tehty näytteestä, joka on otettu(7) enintään 30 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää;]</p> <p>(3) <input type="checkbox"/> tai [yksi kohdassa II.3.4.2.2 kuvatuista testeistä on tehty määräosasta luovuttajajorin siemennesteen koko määrästä, joka on otettu(7) enintään kuusi kuukautta ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää, ja luovuttajajorista kyseisten kuuden kuukauden aikana otetusta(7) verinäytteestä on saatu positiivinen tulos hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta tehdyssä seroneutralisaatiotestissä seerumilaimennoksen ollessa suurempi kuin 1:4;]</p> <p>c) hevosen tarttuvan kohtutulehduksen osalta yksi kohdassa II.3.4.3 kuvatuista testeistä on viimeksi tehty kolmesta näytteestä (tupponäytteet), jotka on otettu(7) enintään 60 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää</p> <p>(3) <input type="checkbox"/> joko [kahdella kertaa vähintään seitsemän päivän välein;]</p> <p>(3) <input type="checkbox"/> tai [yhdeällä kertaa, ja näytteille on tehty PCR tai reaaliaikainen PCR.]]</p> <p>(6) <input type="checkbox"/> Luovuttajajori ei täytä direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan II luvun 1.6 kohdan a ja b alakohdan vaatimuksia, ja siemenneste kerätään pidettäväksi kaupan jäädytettynä siemennesteenä.</p> <p>Kohdissa II.3.4.1, II.3.4.2 ja II.3.4.3 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään kerran vuodessa lisääntymiskauden alkaessa,</p> <p>ja kohdissa II.3.4.1 ja II.3.4.3 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään 30 päivää kestävä ja siemennesteen keräyspäivästä alkavan siemennesteen varastointiajan kuluessa ja ennen siemennesteen viemistä pois siemennesteen keräysasemalta, vähintään 14 päivän ja enintään 90 päivän kuluttua osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivästä,</p> <p>ja (3) <input type="checkbox"/> joko [kohdassa II.3.4.2 kuvatut testit hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) siemennesteen vähintään 30 päivän pituisen varastointiajan kuluessa siemennesteen keräyspäivästä alkaen ja ennen siemennesteen viemistä pois siemennesteen keräysasemalta tai sen käyttöä, aikaisintaan 14 päivän ja viimeistään 90 päivän kuluttua osassa I kuvatun siemennesteen keräyksestä.]</p> <p>(3) <input type="checkbox"/> tai [seropositiivinen luovuttajajori on vahvistettu hevosen arteriittivirusta erittämättömäksi viruseristystestillä, PCR:llä tai reaaliaikaisella PCR:llä, joka on tehty negatiivisin tuloksin määräosasta luovuttajajorin siemennesteen koko määrästä kaksi kertaa vuodessa vähintään neljän kuukauden välein otetuista(7) näytteistä, ja luovuttajajori on saanut positiivisen tuloksen hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta tehdyssä seroneutralisaatiotestissä seerumilaimennoksen ollessa suurempi kuin 1:4.]]</p> <p>II.3.6 joille on tehty kohdassa II.3.5 kohdassa tarkoitetut testit seuraavina päivinä otetuista näytteistä:</p>		

Osa II: Todistus	II. Terveyttä koskevat tiedot			
	Siemennesteen tunnistetiedot	Testausohjelma	Aloituspäivä(7)	Terveystestejä koskevan näytteenoton päivämäärä(7)
		Luovuttajan oleskelu	Siemennesteen keräys	EIA II.3.4.1 EVA II.3.4.2
				Verinäyte Siemennestenäyte
				1. näyte 2. näyte
				CEM II.3.4.3
	(3) o joko	[II.4	Siemennesteeseen ei ole lisätty antibiootteja.]	
	(3) o tai	[II.4	Siemennesteeseen on lisätty seuraavaa antibioottia tai antibioottien yhdistelmää siten, että lopullisessa laimennetussa siemennesteessä pitoisuus on vähintään(8) .]	
	II.5	Osassa I kuvattu siemenneste		
	II.5.1	on kerätty, käsitelty, varastoitu ja kuljetettu direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan II luvun I jakson 1 kohdan ja III luvun I jakson vaatimusten mukaisissa olosuhteissa;		
	II.5.2	on jäädytetyn siemennesteen tapauksessa varastoitu vähintään 30 päivän ajan siemennesteen keräyspäivästä;		
	II.5.3	on lähetetty lastauspaikkaan direktiivin 92/65/ETY liitteessä D olevan III luvun I jakson 1.4 kohdan mukaisessa sinetöidyssä kuljetuspäilyksessä, joka on merkitty kohdassa I.19 ilmoitetulla numerolla;		
	II.5.4	lähetetään		
	(3) o joko	[siemennesteen keräysasemalta tai vyöhykkeeltä, johon ei sovelleta hevoseläimiä koskevia siirtorajoituksia, jotka on otettu käyttöön kyseisten lajien osalta luetteloitujen tautien tai kyseisten lajien osalta merkityksellisten kiireellisiä toimenpiteitä edellyttävien tautien takia, tai tällaisia rajoituksia ei sovelleta kyseiseen siemennesteeseen, koska se on kerätty ennen kyseisten rajoitusten käyttöönottoa eikä siemenneste ole ollut riittävän pitkään aikaan kosketuksissa muun, terveystilanteeltaan heikomman siemennesteen kanssa.]		
	(3) o tai	[siemennesteen keräysasemalta tai vyöhykkeeltä, johon sovelletaan hevoseläimiä koskevia siirtorajoituksia, jotka on otettu käyttöön (9) takia, mutta siirtorajoituksiin on myönnetty poikkeus, ja		
	(3)	<input type="checkbox"/>	[se täyttää	(10) vahvistetut vaatimukset;]
	(3)	<input type="checkbox"/>	[ja se on	(11).]

II. Terveyttä koskevat tiedot									
<b>Osa II: Todistus</b>	<b>Huomautukset:</b>								
	Ison-Britannian ja Pohjois-Irlannin yhdistyneen kuningaskunnan eroamista Euroopan unionista ja Euroopan atomienergiayhteisöstä koskevan sopimuksen ja erityisesti Irlantia/Pohjois-Irlantia koskevan pöytäkirjan 5 artiklan 4 kohdan, luettuna yhdessä kyseisen pöytäkirjan liitteen 2 kanssa, mukaisesti tässä eläinterveystodistuksessa olevat viittaukset unioniin käsittävät myös Yhdistyneen kuningaskunnan Pohjois-Irlannin osalta.								
	Tämä eläinterveystodistus on täytettävä komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2020/2235 liitteessä I olevassa 2 luvussa säädettyjen todistusten täyttämistä koskevien huomautusten mukaisesti.								
	Osa I:								
	Kohta I.11: Lähetyspaikan on vastattava sitä siemennesteen keräysasemaa, jolta kyseinen siemenneste on peräisin.								
	Kohta I.12: Määräpaikan on vastattava siemennesteen määränpäänä olevaa siemennesteen keräysasemaa tai varastointiasemaa tai tilaa.								
	Kohta I.19: Sinetin numero on ilmoitettava.								
	Kohta I.26: Pakkausten kokonaislukumäärän on vastattava kuljetuspäällysten lukumäärää.								
	Kohta I.30: Luovuttajan on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja. Keräyspäivä on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp/kk/vvvv.								
	Osa II:								
Ohjeet kohdassa II.3.6 olevan taulukon täyttämiseksi:									
Lyhenteet:									
EIA-1	Hevosen näivetystaudin (EIA) testaus ensimmäisen kerran								
EIA-2	EIA-testaus toisen kerran								
EVA-B1	Hevosen arteriittiviruksen (EVA) aiheuttaman tartunnan testaus verinäytteestä ensimmäisen kerran								
EVA-B2	EVA-testaus verinäytteestä toisen kerran								
EVA-S1	EVA-testaus siemennestenäytteestä ensimmäisen kerran								
EVA-S2	EVA-testaus siemennestenäytteestä toisen kerran								
CEM-11	Hevosen tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) testaus ensimmäisen kerran ensimmäisestä näytteestä								
CEM-12	CEM-testaus ensimmäisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-11:n jälkeen								
CEM-21	CEM-testaus toisen kerran ensimmäisestä näytteestä								
CEM-22	CEM-testaus toisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-21:n jälkeen								
Ohjeet:									
Kaiken sellaisen siemennesteen osalta, jonka tunnistetiedot annetaan alla olevan esimerkkitaulukon sarakkeessa A, on taulukon sarakkeessa B kuvattava testausohjelma (kohdat II.3.5.1, II.3.5.2 ja/tai II.3.5.3), ja taulukon sarakkeisiin C ja D on lisättävä vaaditut päivämäärät.									
Päivämäärät, joina näytteet on otettu kohtien II.3.5.1, II.3.5.2 ja II.3.5.3 mukaisesti laboratoriotestejä varten ennen osassa I kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräystä, on merkittävä taulukon sarakkeiden 5–9 yläriville eli jäljempänä olevassa esimerkissä ruutuihin, joissa on merkintä EIA-1, EVA-B1 tai EVA-S1 ja CEM-11 ja CEM-12.									
Päivämäärät, joina näytteet on otettu kohdan II.3.5.2 tai II.3.5.3 mukaisesti laboratoriotestin toistamiseksi, on merkittävä taulukon sarakkeiden 5–9 alariville eli jäljempänä olevassa esimerkissä ruutuihin, joissa on merkintä EIA-2, EVA-B2 tai EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.									
	Siemenneste tunnistetedot	Testausohjelma	Aloituspäivä(7)	Terveystestejä koskevan näytteenoton päivämäärä(7)					
			Luovuttajan oleskelu	Siemenneste keräys	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
						Verinäyte	Siemennesteinäyte	1. näyte	2. näyte
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12	

II. Terveyttä koskevat tiedot						
		EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22
Osa II: Todistus	(1)	Ainoastaan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymät siemennesteen keräysasemat, jotka on luetteloitu neuvoston direktiivin 92/65/ETY 11 artiklan 4 kohdan mukaisesti.				
	(2)	EYVL L 268, 14.9.1992, s. 54.				
	(3)	Tarpeeton poistetaan.				
	(4)	EUVL L 192, 23.7.2010, s. 1.				
	(5)	EUVL L 165, 30.4.2004, s. 1.				
	(6)	Poistetaan ohjelmat, jotka eivät koske lähetystä.				
	(7)	Lisätään päivämäärä kohdassa II.3.6 olevaan taulukkoon (noudatettava huomautusten osassa II olevia ohjeita).				
	(8)	Lisätään nimet ja pitoisuudet.				
	(9)	Lisätään tautien nimet.				
	(10)	Lisätään tarkka viittaus yhteen tai useampaan komission hyväksymän säädöksen (hyväksymien säädösten) artiklaan, joissa kyseisistä vaatimuksista säädetään, sekä kyseisen säädöksen otsikko ja numero.				
	(11)	Lisätään ne erityiset vakuutukset, joista säädetään ja joita edellytetään niissä asiaankuuluvissa komission hyväksymissä säädöksissä, joihin viitataan Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2016/429 159 artiklan 2 kohdan a, b ja c alakohdassa.				
Todistuksen myöntävä virkamies/Virkaeläinlääkäri						
Nimi (suuraakkosin)		Virka-asema ja -nimike				
Ilmoituksen päivämäärä		Allekirjoitus				
Leima						